TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS

Expéditeur : L'ADMINISTRATION CHARGÉE DE LA RECHERCHE INTERNATIONALE Destinataire: OPINION ÉCRITE DE L'ADMINISTRATION voir le formulaire PCT/ISA/220 CHARGÉE DE LA RECHERCHE INTERNATIONALE . (règle 43bis.1 du PCT) Date d'expédition (jour/mois/année) voir le formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) Référence du dossier du déposant ou du mandataire **POUR SUITE À DONNER** voir le formulaire PCT/ISA/220 Voir le point 2 ci-dessous Date du dépôt international (jour/mois/année) Demande internationale No. Date de priorité (jour/mois/année) PCT/FR2004/050214 04.06.2004 05.06.2003 Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB C12N5/10 Déposant **BIOMERIEUX** La présente opinion contient des indications et les pages correspondantes relatives aux points suivants : Cadre n°1 Base de l'opinion ☐ Cadre n° II Priorité ☐ Cadre n°III Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle ☐ Cadre n°IV Absence d'unité de l'invention Cadre n°V Déclaration motivée selon la règle 43bis.1(a)(i) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration ☐ Cadre n°VI Certains documents cités Cadre n° VII Irrégularités dans la demande internationale ☐ Cadre n° VIII Observations relatives à la demande internationale SUITE À DONNER Si une demande d'examen préliminaire internationale est présentée, la présente opinion sera considérée comme une opinion écrite de l'administration chargée de l'examen préliminaire international, sauf dans le cas où le deposant a choisi une administration différente de la présente administration aux fins de l'examen préliminaire international et que l'administration considérée a notifié au Bureau international, selon la règle 66.1bis.b), qu'elle n'entend pas considérer comme les siennes les opinions écrites de la présente administration chargée de la recherche internationale. Si, comme cela est indiqué ci-dessus, la présente opinion écrite est considérée comme l'opinion écrite de l'administration chargée de l'examen préliminaire international, le déposant est invité à soumettre à l'administration chargée de l'examen préliminaire international une réponse écrite, avec le cas échéant des modifications, avant l'expiration d'un délai de 3 mois à compter de la date d'envoi du formulaire PCT/ISA/220 ou avant l'expiration d'un délai de 22 mois à compter de la date de priorité, le délai expirant le dernier devant être appliqué. Pour plus de détails sur les possibilités offertes au déposant, se référer au formulaire PCT/ISA/220. Pour de plus amples détails, se référer aux notes relatives au formulaire PCT/ISA/220. Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de la Fonctionnaire autorisé recherche internationale



Office européen des brevets - P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk - Pays Bas Tél. +31 70 340 - 2040 Tx: 31 651 epo nl

Fax: +31 70 340 - 3016

Brouns, G

N° de téléphone +31 70 340-3789



OPINION ÉCRITE DE L'ADMINISTRATION CHARGÉE DE LA RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n° PCT/FR2004/050214

	Cadro	e n° l	Base de l'opinion	
١.	En ce la lan	e qui concerne la langue , la présente opinion a été établie sur la base de la demande internationale dans igue dans laquelle elle a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point.		
	iı	nterna	sente opinion a été établie sur la base d'une traduction de la langue dans laquelle la demande tionale a été déposée dans la langue suivante , qui est la langue de la traduction remise aux fins echerche internationale (selon les règles 12.3 et 23.1.b)).	
2.	En ce	ce qui concerne la ou les séquences de nucléotides ou d'acides aminés divulguées dans la demande rnationale, le cas échéant, la recherche internationale a été effectuée sur la base des éléments suivants :		
	a. Na	a. Nature de l'élément :		
	\boxtimes	un l	istage de la ou des séquences	
		un	ou des tableaux relatifs au listage de la ou des séquences	
	b. Type de support :		support:	
	\boxtimes	sur	papier sous forme écrite	
	\boxtimes	sur	support électronique sous forme déchiffrable par ordinateur	
	c. Moment du dépôt ou de la remise :		du dépôt ou de la remise :	
	×	or cor	ntenu(s) dans la demande internationale telle que déposée	
	×	dép	posé(s) avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur	
] ren	nis ultérieurement à la présente administration aux fins de la recherche	
3		tablea ultérie vont p	us, lorsque plus d'une version ou d'une copie d'un listage des séquences ou d'un ou plusieurs ux y relatifs a été déposée, les déclarations requises selon lesquelles les informations fournies urement ou au titre de copies supplémentaires sont identiques à celles initialement fournies et ne las au-delà de la divulgation faite dans la demande internationale telle que déposée initialement, le cas, ont été remises.	
4	Com	Commentaires complémentaires :		

OPINION ÉCRITE DE L'ADMINISTRATION CHARGÉE DE LA RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n° PCT/FR2004/050214

Cadre n°V Déclaration motivée selon la règle 43bis.1(a)(i) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté

Oui: Rev

Revendications

5,7,8,10,16

Non:

Revendications

1-4,6,9,11-15,17

Activité inventive

Oui:

Revendications

8,10

Non:

Revendications

1-7,9,11-17

Possibilité d'application industrielle

Oui:

Revendications

1-17

Non: Revendications

2. Citations et explications

voir feuille séparée

Cadre n° VIII Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

La présente demande divulgue des vecteurs comprenant une séquence polynucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 aussi qu'une séquence polynucléotidique codant pour le polypeptide NS5b du virus de l'hépatite C (HCV), et lieu aux fins vaccinales contre HCV.

Concernant le point V

Déclaration motivée quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants :

- D1: PANCHOLI PREETI ET AL: "DNA immunization with hepatitis C virus (HCV) polycistronic genes or immunization by HCV DNA priming-recombinant canarypox virus boosting induces immune responses and protection from recombinant HCV-vaccinia virus infection in HLA-A2.1-transgenic mice." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 77, no. 1, janvier 2003 (2003-01), pages 382-390
- D2: WO 01/30812 A (CHIRON CORP; PALIARD XAVIER (US); SELBY MARK (US); HOUGHTON MICHAEL () 3 mai 2001 (2001-05-03)
- D3: CHO J H ET AL: "Enhanced cellular immunity to hepatitis C virus nonstructural proteins by codelivery of granulocyte macrophage-colony stimulating factor gene in intramuscular DNA immunization" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 17, no. 9-10, 5 mars 1999 (1999-03-05), pages 1136-1144

NOUVEAUTÉ (Article 33(2) PCT)

1.1) D1 divulgue un vecteur d'expression eucaryote (pRS) aussi qu'un vecteur poxviral, comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence polynucléotidique codant pour le polypeptide NS5b du génotype HCV 1b (D1, page 383). Les dits vecteurs induisent une réponse de lymphocytes T spécifiques, après la vaccination prophylactique de souris (D1, tableau 1).

Les vecteurs comprenant des séquences polynucléotidiques codant pour NS3/NS4 et NS5b sont considérés comme kit, parce qu'ils sont utilisés ensemble lors des premières inoculations ('prime-boost)' chez les souris (D1, figures 6 et 7).

L'objet des revendications 4, 6, 9, 11-15 et 17 n'est donc pas nouveau (Article 33(2)

PCT).

- 1.2) D2 divulgue des compositions peptidiques **comprenant** des polyprotéines et polypeptides NS3, NS4 et NS5 de HCV, de génotype 1b ou de génotypes différents, dans toute les combinaisons possibles (D2, page 14, ligne 8-page 15, ligne 12), pour induire une réponse des lymphocytes T spécifiques.

 L'objet de revendications 1-3 et 12-14 n'est donc pas nouveau (Article 33(2) PCT).
- 1.3) L'objet des revendications 5, 7, 8, 10 et 16 est nouveau (Article 33(2) PCT).

ACTIVITÉ INVENTIVE (Article 33(3) PCT)

- 2.1) Les revendications dépendantes 5, 7 et 16 ne contiennent aucune caractéristique qui, en combinaison avec celle de l'une quelconque des revendications à laquelle elles se réfèrent, définissent un objet qui satisfasse aux exigences du PCT en ce qui concerne l'activité inventive, et ce pour les raisons suivantes:

 Dans D2 il est suggéré d'utiliser des vecteurs adénovirus pour exprimer les polyprotéines et polypeptides HCV de génotypes différents (D2, page 21, lignes 7-14). D1 divulgue un système de deux vecteurs vaccinales différents ('prime-boost'), et changer un des vecteurs pour un vecteur adénovirus ne relève pas d'une l'activité inventive (Article 33(3) PCT).
- 2.2) Le document D3, qui est considéré comme étant l'état de la technique le plus proche de l'objet de la revendication 8 et 10 décrit des vecteurs comprenant des séquences polynucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3NS4aNS4bNS5aNS5b de HCV (D3, page 1137) à des fins vaccinales contre HCV (D3, tableaux 1 et 2, figure 2).

L'objet de la revendication 8 et 10 ne diffère de ce vecteurs connus que par la présence des séquences polynucléotidique codant respectivement pour la polyprotéine NS3NS4aNS4b et le polypeptide NS5b dans un vecteur vaccinal contre HCV, en l'absence de séquence polynucléotidique codant pour NS5a.

Le problème que se propose de résoudre la présente invention peut donc être considéré comme étant la mise en disposition de vecteurs vaccinales contre HCV alternatifs.

La solution proposée dans les revendications 8 et 10 de la présente demande est considérée comme inventive (Article 33(3) PCT) parce que l'art antérieur ne divulgue pas qu'un vecteur contenant seulement des séquences polynucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b de HCV induira une protection plus efficace contre HCV que des vecteurs contenant des séquences polynucléotidiques codant pour lesdits polypeptides et des polyprotéines ou polypeptides de HCV additionnels.

Concernant le point VIII

Certaines observations relatives à la demande internationale

3) Il semble que le mot 'NS5b' manque à la fin de la revendication 13.

Figure 1

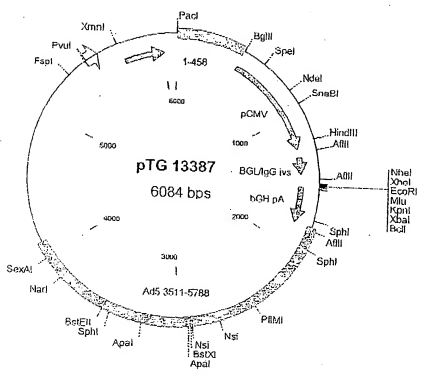
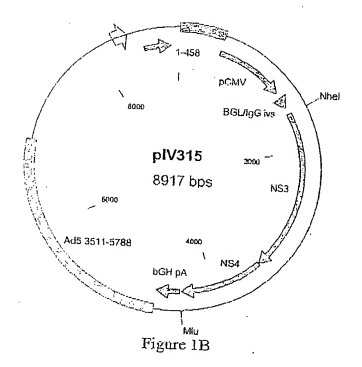


Figure 1A





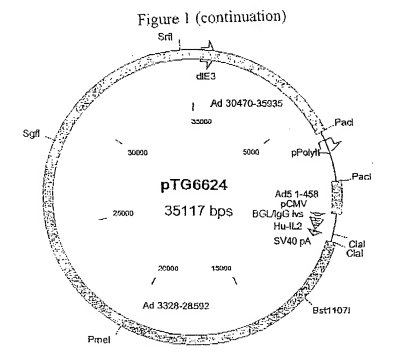


Figure 1C

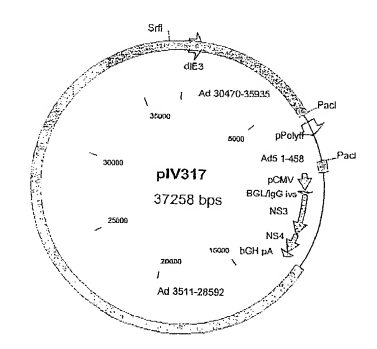


Figure 1D

3/17
Figure 1 (continuation)

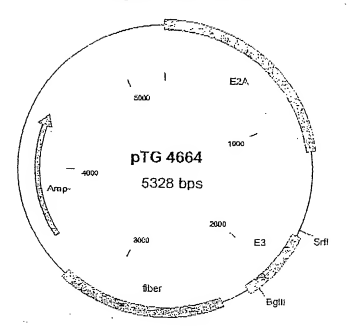


Figure 1E

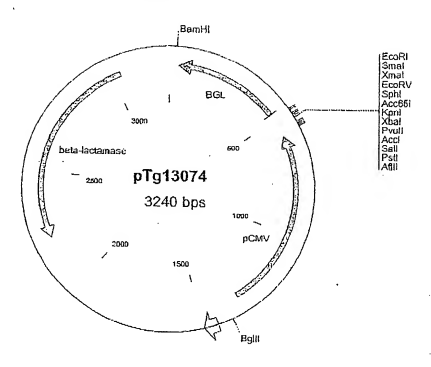
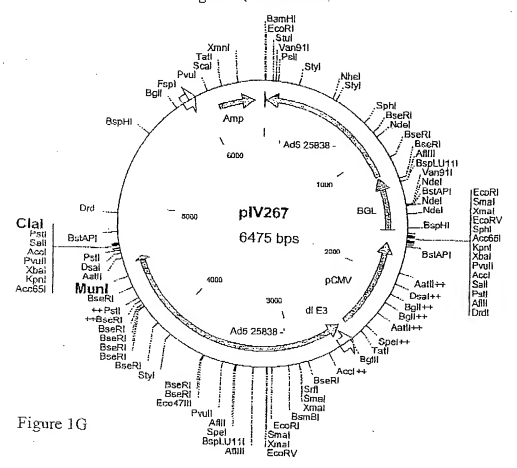


Figure 1F

4/17
Figure 1 (continuation)



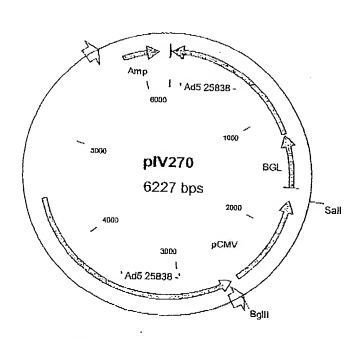
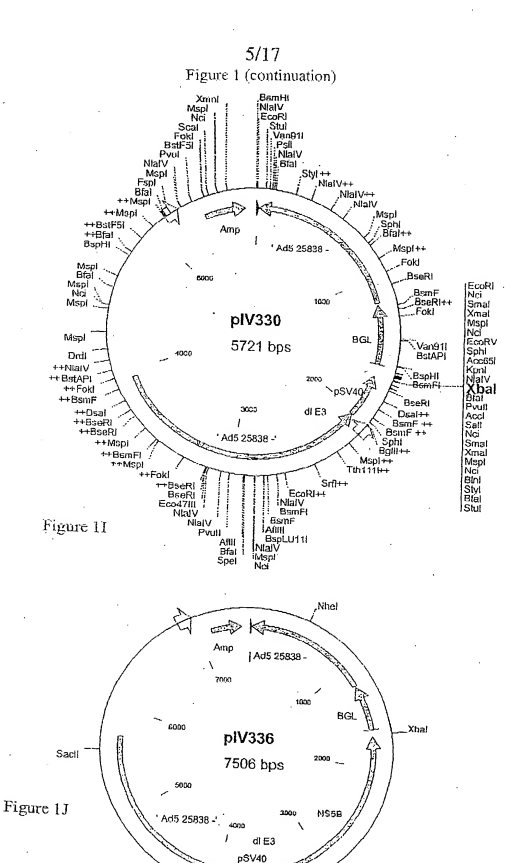


Figure 1H

1 REPLACEMENT SHEET (RULE 26)



REPLACEMENT SHEET (RULE 26)

Figure 1 (continuation)

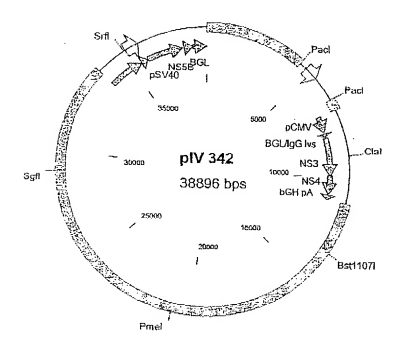


Figure 1K

7/17 Figure 2

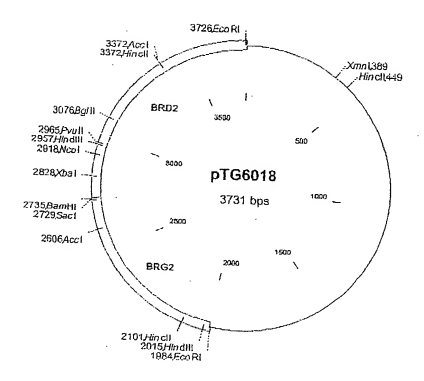


Figure 2A

8/17
Figure 2 (continuation)

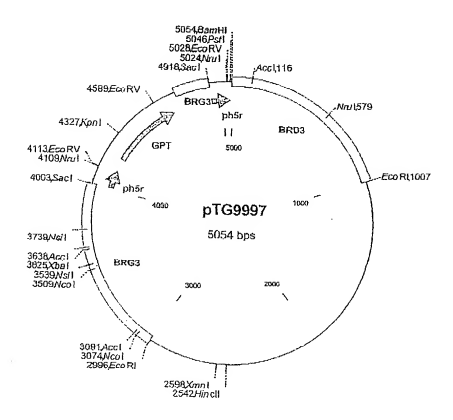


Figure 2B

9/17
Figure 2 (continuation)

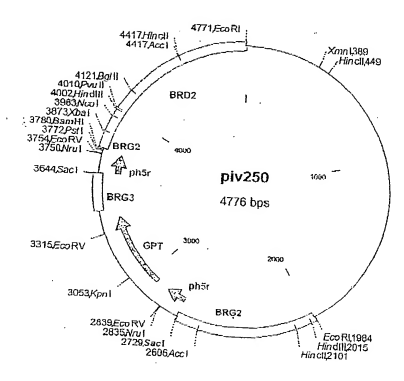


Figure 2C

10/17

Figure 2 (continuation)

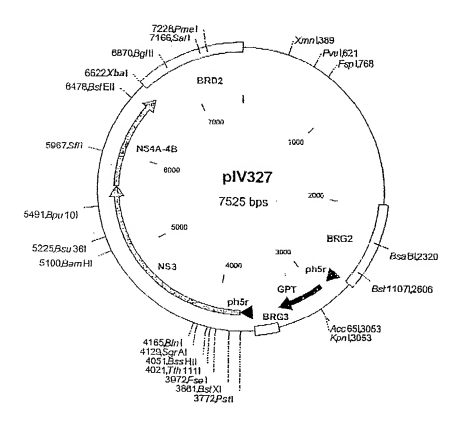


Figure 2D

11/17
Figure 2 (continuation)

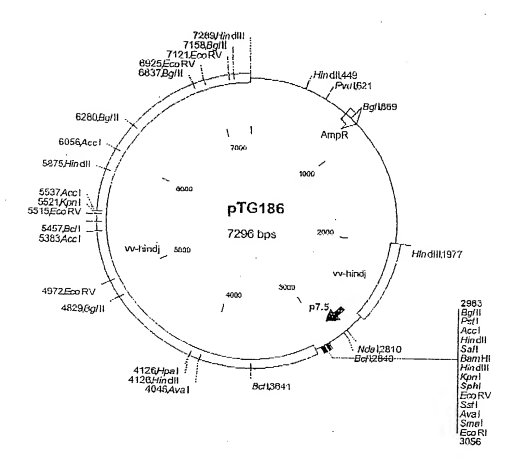


Figure 2E

12/17
Figure 2 (continuation)

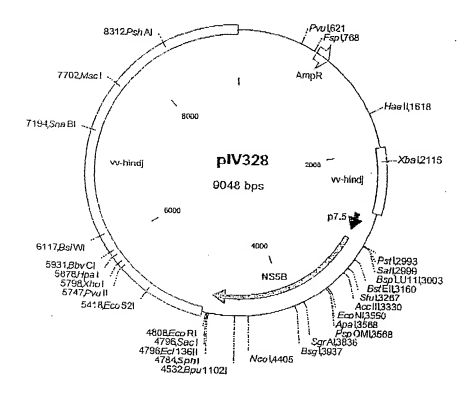


Figure 2F

13/17
Figure 2 (continuation)

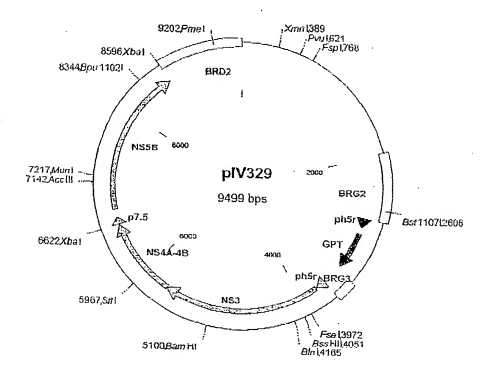


Figure 2G

14/17
Figure 2 (continuation)

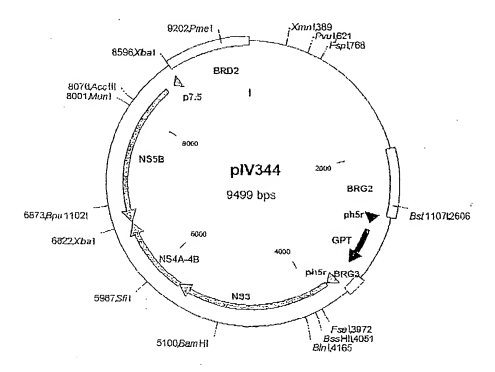
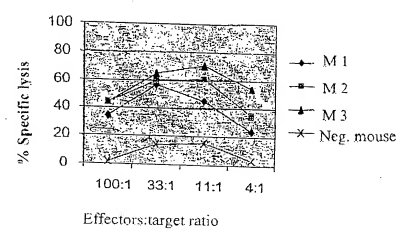


Figure 2H



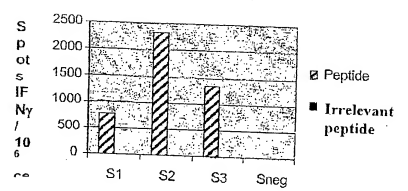
Figure 3





· ·

Figure 3B



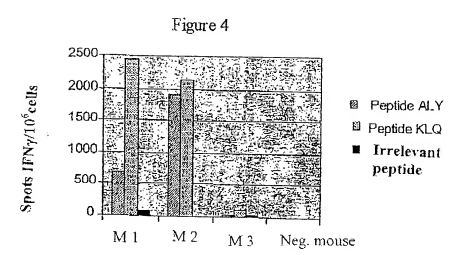
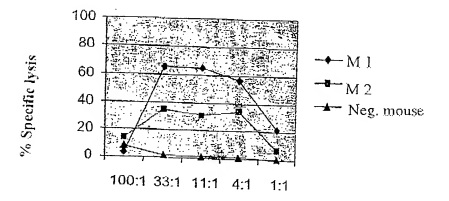


Figure 5



17/17

Figure 6

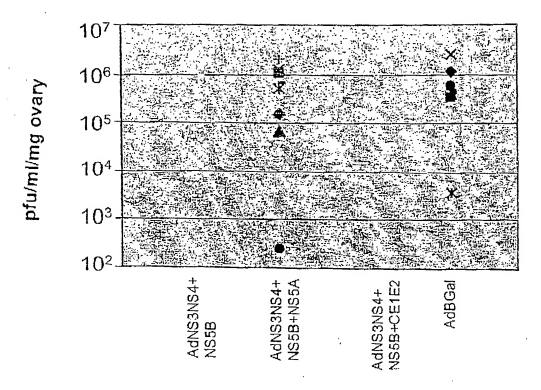
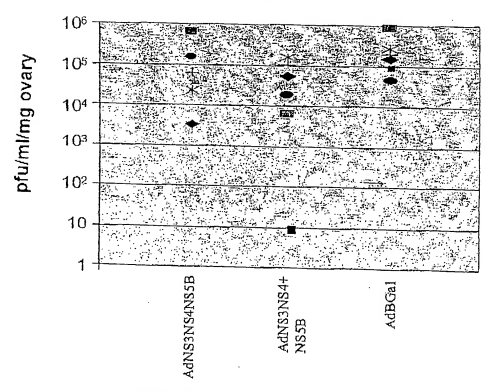


Figure 7



REPLACEMENT SHEET (RULE 26)

THIS PAGE BLANK (USPTO)